(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭56—163139

⑤Int. Cl.³C 08 L 27/06

識別記号

101

庁内整理番号 6946—4 J 7167—4 J **43公開 昭和56年(1981)12月15日**

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

の塩化ビニル樹脂組成物

51/00

创特

額 昭55-66893

@出

額 昭55(1980)5月20日

@発 明

釜田和正 大竹市黒川3丁目3-2

@発 明 者 大坂宜久

大竹市小方2丁目5-19

⑩発 明 者 兼田正弘

大竹市黒川3丁目1-2

⑪出 願 人 三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19

号

個代 理 人 弁理士 告沢敏夫

明. 組 書

1. 発明の名称

塩化ビニル樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (II) 少くとも80重量が塩化ビニルであるポリ塩化ビニル重合体および/又は共重合体 99.9~80重量部と、
 - (III (A) 少くとも80重量がメチルメタクリレートであり、100配のクロロホルム中に0.1 Pの重合体を溶解した溶液について25でで測定した還元粘度(カap/C・)が2以上である重合体又は共重合体10~45重量部の存在下に、
 - (B) アルキル基の炭素数が1~18のジタタリル酸アルキル30~70重量多とアルキル基の炭素数1~18のアクリル酸アルキル70~30重量多とからなる混合物40~70重量部を、(B)成分の78p/Cが1以下となるような条件で重合し、得られた(A)。

(B) 両成分を含む重合体の存在下に、

とから成る良好な加工性を有する塩化ビニル 系樹脂組成物。

三段重合物 0.1~20 重量部

3. 発明の詳細な説明

本発明は加工性の良好な塩化ビニル系樹脂組成物に関する。

ポリ塩化ビニルは良好な化学的物理的性質を有し、広く用いられているが種々の意味で加工性が悪いという欠点が有る。即ち溶膜粘度が高く、流動性が悪く、加工温度が熱分解温度に近い為に成形加工領域が狭く、ゲル化速度が遅いためにロール混練操作等で速かに粉体から均一な溶験物となり難く溶融成形物の表面状態が劣

特開昭56-163139(2)

悪になる場合が多い。可塑剤の添加がこれらの 欠点の一部を解決することは良く知られている が、可塑剤の揮発逸散等の問題がある他に機械 的性質の低下をもたらし、硬質ポリ塩化ビニル 用途の全面的解決にはほど速い。

上し、なおかつカレンダーリングの際の中かのかけれた特性を有する組成物も考案され、かなりの効果をあげているが、一方では生産性をの見地から塩化ビニル樹脂が早く、かつ角性のかまからにかかられており、上記組成物では限界がある。又配合によつては、成形がでは限界がある。又配合によっては、成形がでは、大きいかの付着物の増加(プレート)が見られることもあり、市場の要求を充りに満足しているとはいえない状態である。

本発明者らは以上の点を考慮して広範囲な検 討を行つた結果、前記ポリメテルメタクリレー ト系が有する優れた加工特性を有しながら、且 つ優れた滑性の持続性をも有し、しかもプレー トアウト現象のない組成物を得ることに成功し 本発明に到達した。

本発明は(I)少くとも80重量が塩化ビニルであるボリ塩化ビニル重合体および/又は共重合体99.9~80重量部と、

未ゲル化物の発生(フイツシュアイとも呼ばれる)等の成形品の商品価値を落とすようなケートを 重合体は、本質的に金属面への粘着性が大きく のうえ、溶融粘度が高いため、メチルメタクリレートを主成分とする共重合体を添加したり 化ピニル系樹脂組成物の成形加工時にはトルク (混練抵抗)が著しく増大するという生産性に 関連した欠点が見出されている。

これらの欠点を改善する目的で種々滑剤の併用も検討されているが、塩化ビニル系樹脂組成物の物理的性質の保持面から使用量に上限があるうえ、この範囲内でも滑性の持続性の欠除、成形品表面へのブルーム加工成形時の金型等への滑剤の付着(ブレートアウトとも言う)等の欠点がさらに生起するため一般的な解決法とはなりえていない。

上記の問題点を一挙に解決する組成物として すなわち塩化ビニル樹脂の透明性を保持し、高 温での伸度、梁絞り成形などの二次加工性を向

(B)(A) 少くとも 8 0 重量 ダがメチルメタクリレートであり、 1 0 0 配のクロロホルム中に 0.1 かの重合体を溶解した溶液について 2 5 ℃で測定した還元粘度 (7 sp/C) が 2 以上である重合体又は共重合体 1 0 ~ 4 5 重量部の存在下に、

(B)アルキル基の炭素数が1~18のメタクリル酸アルキル30~70重量をとアルキル基の炭素数1~18のアクリル酸アルキル70~30重量をおよび必要に応じ多官能性単量体を含む混合物40~70重量部を、(B)成分の7sp/Cが1以下となるような条件で重合し、得られた(A)。(B)両成分を含む重合体の存在下に、

(C)メチルメタクリレート 5 0 ~ 1 0 0 重量 5 とそれと共重合可能なモノマー 5 0 ~ 0 重量 5 とから成るモノマー 又はモノマー混合物 5~40 重量部を、(C)成分のカョン(Cが 2 以上となるような条件で重合((A)、(B)、(C)成分の和は 1 0 0 重量部 して得られる三段重合物 0.1~20重量部とからなる良好な加工性を有する塩化ビニル樹脂組成物であり、ポリメチルメタクリレートの

特開始56-163139(3).

有する二次加工性を具備したまま、優れた滑性の持続性を有し、しかも成形加工時にプリードやブレートアウトのない透明な新規な塩化ビニル系組成物を提供するものである。

本祭明の特徴は、(11)成分において低分子量の メタクリル酸エステルと、アクリル酸エステル の共重合体((B)成分)の内側と外側に比較的高 分子量のメチルメタクリレート系重合体(A)。(C) 成分を配置した、いわゆるサンドイツチ構造を とらせることに有る。このサンドイツチ構造は 少くとも80gがメチルメタクリレートである 重合体でかつηsp/cが2以上の重合体ラテック ス(A)成分)の存在下に、7ap/Cが1以下にな るような条件下でメタクリル酸エステルとアク リル酸エステルの混合物(B)成分)を添加重合 し、更にM及びB成分を含有するラテックスの 存在下にカsp/cが2以上になるような条件でメ チルメタクリレート又はこれと共重合可能なモ ノマー成分50%以下を含む混合物(C)成分) を添加重合する特に乳化系の三段重合法を適用

いと考えられるにもかかわらず滑性の持続性を 関客せずむしろ滑性の持続性を高めるという意 くべき効果をも有しており、以上の効果は従い。 の公知の組成物では達成することができな成から 塩化ビニル樹脂と相番性の悪いスチレンを加えた場合は、ブリード、ブレートアウト等を起した た場合は、ブリード、全型等への付着物が増たすくなり成形加工時に金型等への付着物が増加するのみでなく透明性も低下する。 現象により滑性の長期の持続性にも限界がでてくる。

本発明は三段重合法によるサンドイツチ構造と各成分特に(B)成分であるメタクリル酸エステルとの相利効果に組成をよって、他を合せ持つた組成と構造によって、他とする組成物が得られる。このサンドイツチ構造は塩化ビニル樹脂の滑性あるいは金属面でのプリード、ブレートアウトの解消に極めて重要な要件であり、(A)成分、

することにより容易に得られる。このサンドイッチ構造を形成するためには、二段目以降の存在下重合に於て乳化剤を新たに添加することなく重合を行い、(B)成分、(C)成分単独のポリマーの形成を実質的に押えねばならない。

のような、
のような、
のような、
のような、
のような、
のような、
のような、
のなな、
のなな、
のなな、
のなな、
のなな、
ののが、
のが、
のが、

本発明の組成物に用いられる三段重合物において、(A)成分の含量は三段重合物 1 0 0 重量部中 1 0 ~ 4 5 重量部、好ましくは 2 0 ~ 4 0 部である。 4 5 部をこえると滑性が損われ、 1 0部未満では滑性以外の二次加工性が損われ、 且つ滑性の持続性も悪くなる。

特開昭56-163139(4)

(A)成分の分子量が大であることは本発明の一つの特徴であり、少くとも n *p/c が 2 以上を示すような分子量であることが優れた二次加工性ならびに耐性の持続性を発揮するために必要である。 2 未満ではポリメチルメタクリレートの加工性に及ぼす効果が認められない他に(B)成分との相剰効果も小さくなつて耐性の持続性も低下してくる。

(A) 成分はポリメチルメタクリレートもしくは少くとも80重量を以上がメチルメタクリレートである共重合体であるが、メチルメタクリレートの共重合の相手モノマーには特に制限は単量体を用いることが出来る。例えば芳香族ビニル、不飽和ニトリル、ビニルエステル、アクリルをカラもの一種または二種以上が用いられるが使用量が20%をことくない。更にジビニルペンセン、アリルメタクリレート

特性等物性面で劣悪となる。

(B)成分で用いられるアクリル酸エステルとし ては、例えばエチルアクリレート、プチルアク リレート、インプチルアクリレート、 2 - エチ ルヘキシルアクリレート等が使用出来、メタク リル酸エステルとしては、例えばメチルメタク リレート、エチルメタクリレート、ブチルメタ クリレート、ペンジルメタクリレート等が使用 出来るが、アクリル酸エステルは特にガラス転 移温度の低い単量体例えばプチルアクリレート、 2 - エチルヘキシルアクリレート、エチルアク リレート等を用いた場合に効果が大きい。又こ の成果を発揮させるためには、(B)成分中のメタ クリル酸エステルとアクリル酸エステルがラン ダム共重合の形をとらせることが必要であり、 メタクリル酸エステルにアクリル酸エステルを グラフトさせたり、又はその逆にした結合様式 をとらせることは好ましくない。即ち生成物の 中に例えばプチルアクリレート等の結合がプロ ツク的に存在すると最終生成物を塩化ビニル系

等の多官能性単量体を(A)成分中に用いることも可能であるが、この場合の使用量は2 多以下が好ましい。

三段重合物 1 0 0 重量部中の(B) 成分の含量は 40~70重量部、好ましくは50~60部で ある。40部未満では滑性が損われ、また70 部を越えると二次加工性および滑性が失われる。 (B) 成分の大きな特徴は分子量を極めて低く保つ ことであり、(B) 成分単独の η sp/C を少くとも 1 以下にすることが優れた滑性の持続性を得るた めに必要であり、好ましくは nap/c が 0.8~0.2 である。 1 sp/c が 1 を越えると(B) 成分の特徴で ある滑剤的役割が失われ、最終的に三段重合物 は優れた滑性を示さなくなる。(B)成分を構成す るモノマー中、メタクリル酸エステルは30~ 70重量を、アクリル酸エステルは70~30 重量をである。アクリル酸エステルが708を 越えると、最終生成物のゲル化挙動が極端に遅 くなつてしまうために、金属面からの離型性、 押出量など滑性への効果は良好であるが、装面

樹脂に混合した組成物は全く透明性を失うこと になる。

三段重合物100重量部中の(C)成分の含量は5~40重量部、好ましくは10~30部である。5部未満では優れた二次加工性を充分を発揮出来ない。又級固、脱水、乾燥等の後工で開選がある。また40部を越えると滑性の長期は下で、上でなったといなる。(C)成分は50多以を失なうことが可能であるが、最終的にほり、クリレートと共重合可能に使り、クリレートを含むためにはまた、最終に付与するためにはよった。なか、はまして、カーを含むとが必要である。

三段重合物の合成は特に乳化重合で行われることが好ましいが、それに用いる乳化剤は通常知られるものが、又重合開始剤としては水溶性、油溶性の単独系またはレドックズ系が用いられる。また各重合体の 7 ap/C は連鎖移動剤、重合

特開胎56-163139(5)

温度等の一般の方法にて任意に調節される。以上の要領で合成された三段重合物(II)を塩化ビニル樹脂(I)と混合する方法は一般に行われている方法に従い等に制限はない。

得られた塩化ビニル樹脂組成物には必要により安定剤、滑剤、耐衝撃強化剤、可盟剤、着色剤、充填剤、発泡剤等を加えることもできる。

下記実施例、比較例中、部は重量部をあらわし、各例の(A)。(B)。(C)各成分の 7 ap/C は、あらかじめ作成した各モノマー組成についての a ーオクチルメルカブタン量と 7 ap/C との検量線から求めたものである。

突施例 1

提件機および環流冷却器つき反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過磁酸アンモニウム0.2部、(A)成分のメチルメタクリレート30部、nーオクチルメルカブタン0.003部の混合物を仕込み、容器内を窒素にて置換したのち、提件下で反応容器を65℃に昇進して2時間加熱提供した。

-ト20部、n-オクチルメルカブタン 0.5 部の混合物を仕込み、容器内を窒素置換した後、攪拌下で反応容器を6.5 ℃に昇温して 2 時間加熱攪拌する。つづいて(C) 成分のメチルメタクリレート 5.0 部とn-オクチルメルカブタン0.005 部との混合物を3.0 分間かかつて添加し、更に2 時間攪拌して重合を終了し、以下実施例 1 と同様にして重合物を製造した。

比較例3

実施例1における(C) 成分のメチルメタクリレート20部とnーオクチルメルカプタン 0.002部との混合物と(A) 成分のメチルメタクリレート30部とnーオクチルメルカプタン 0.003部との混合物を加え、本比較例3の(A) 成分として用い、(C) 成分の添加をしない以外は実施例1と同様にして重合物を製造した。

比較例 4

反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過硫酸アンモニウム0.2部、メチルメタクリレート80部、

つづいて(B)成分のメチルメタクリレート30部、 n-ブチルアクリレート20部、n-オクチル メルカプタン0.5部の混合物を1時間にわたつ て何下し、添加終了後更に2時間攪拌した。し かる後、この反応系に(C)成分のメチルメタクリ レート20部、n-オクチルメルカプタン0.002 部の混合物を30分間かかつて添加し、更に2 時間攪拌し重合を終了した。得られたエマルシ ヨンは冷却後塩化アルミニウムを用いて塩析し、 产過、洗浄、乾燥して重合物を製造した。

比較例1

(B) 成分の組成をスチレン30部、プチルアクリレート20部、ューオクチルメルカプタン0.5部とする以外は実施例1と同様な条件で重合物を製造した。

比較例2

実施例1で用いた反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過硫酸アンモニウム 0.2部、(B) 成分のメチルメタクリレート30部、ューブチルアクリレ

n - ブチルアクリレート20部、n - オクチルメルカブタン1.2 部を仕込み、容器内を強素置換した後、攪拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱攪拌して重合を終了し、以下実施例1と同様にして重合物を製造した。

上配各例の重合物の適量をポリ塩化ビニル樹脂(平均重合度 7 1 5) 1 0 0 部、ジブチル錫メルカブト 2 0 部、エポキン系助剤 1.0 部、ジブチル錫マレート 0.5 部、滑剤 0.3 部と共にヘンシェルミキサーにて混合して得られた塩化ビニル系樹脂組成物の加工性の測定結果を表ー1にまとめて示した。

なお比較例 5 は重合物のみを添加しないで評価したものである。

			合物。	組織	改		i		ב מל	49	性						
	W	成分	(B) 成分		(C) 成分		ロール滑性		*1 性	*8 スチツクネス	*8 ゲル化特性		プレート アクト (ブルーム)			*5 高温引張り伸度	
	組成	. 1	4		組成	7=P/C	1.0 phr	3.0 phr	5.0 phr	2.0 phr	Tmax	Mmax		全透	Haze	(96)	
	MMA		MMA BA		MMA	Ī		1		(min)	(min)	(kg/cm)		(94)	(95)		
実施例1	30	5.0	30/20	0,6	20	5.0	3.5	4.0	4.2	18	1.3	5.0	0	8 5,0	8.0	230	
	-	1	Bt/BA		, ,		l										
比較例1	30	5.0	30/20		20	5.0	3, 5	4.0	4. 2	10	2,3	4.7	×	8 5.0	8.0	230	
		1.	MMA BA		-	CD	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				• ·	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
- 2		<u> </u>	30/20	0.6	50	5,0	3.0	4 ــ 3	3, 6	7	1,3	4.9	O	84.0	9, 2	180	
	-		-														
~ 3	50	5.0	30/20	0.6		<u> </u>	3.0	3.5	3,6	5	4.5	4.0	0	83.0	8.6	180	
			-									· :					
- '4		<u> </u>	80/20	0.6			2.9	3.4	3. 5	5.	1.8	4.6	0	80.0	10.0	220	
5		•								(3)	(3,0)	(4, 5)	(Δ)	(84,0)	(8.0)	(150)	

(MMA: メチルメタクリレート。 8t: ステレン。 BA: ュープテルアクリレート) (表中() は重合物を添加しない場合の物件)

- *1 ロール滑性:6 インチロールを用い、ロール混練温度 2 0 0 ℃×1 9 5 ℃、ロール間隔 1 mm、試料 1 0 0 g にて混練し、5 分後にロール表面からの剥離性を比較した。評価は通常の5 点法、5 が剥離最高、1 が剥離最低、数値の5 に近い程滑性が大になることを示す。なお、phr はポリ塩化ヒニル1 0 0 部に対する重合物の部数である。
- ** スチックネス:ロール 育性に用いた配合と同一で、ロール混練温度 2 0 5 ℃ × 2 0 0 ℃、間隔 1 ㎜、試料 1 0 0 g にて 温練し(但し重合物添加量、塩化ビニル樹脂に対して 2 phr)、ロール面にシートが粘着し、はがれなくなる時間を測定する。この時間が長い程高温での育性持続性が優つている。
- *8 グル化特性: ブラベンダーブラスチョーダーを用いて測定した時の最大トルクに到るまでの時間(Tmax)を示し、値の小さい程グル化が早い。温度170℃、回転数30 rpm 、 充填量50%、予熱5分、添加量

3. 0 phr a

- ** 透明性:ロール滑性に用いた配合と同一で 重合物添加量は塩化ビニル樹脂に対して 3 phr の試料を用いて、 5 分混練した試料を 1 8 5 ℃に加圧プレスし、厚さ 2 mmのプレ ス板を作成後、積分球式へ - ズメーターで 測定した(JIS K-6714 に単じて測定)。
- *5 高温引張り伸度・ロール滑性に用いた配合と同一で、重合物添加量は塩化ビニル樹脂に対して3 phr の試料を用いて5分混練した試料を185℃で加圧プレスし、厚さ1mmのプレス板を作成後、ダンベル試片として150℃に調温したテンシロン引張り試験機を用いて破断伸度を測定。引張り速度50 mm/min。

表-1から明らかなように、全ての成分を一段で重合した場合は比較例4のように滑性への効果は全く認められず、(A)成分と(B)成分のみからなる二段重合組成物の比較例3は滑性が劣るのみならず、ゲル化速度が遅くなり、(B)成分と

(C) 成分のみからなる二段重合組成物の比較例 2 も滑性が大巾に劣る。また比較例 1 は滑性が良好であるが、持続滑性(スチックネス)ゲル化 特性が本発明の組成物より劣り、特にブレート アウトをおこすという欠点がある。

奥施例2~5、比較例6~8

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(A)のモノマー成分をメチルメタクリレート30部、(B)のモノマー成分をロープチルメタクリレート30部、(C)のモノマー成分をメチルメタクリレート20部、(C)のモノマー成分をメチルメタクリレート20部とし、名成分の nap/c を n ー オクチルメルカブタンの量で調整し、表ー2に示すような種々の nap/c を 有する実施例2~5ならびに比較例6~8の重合物を製造し、実施例1と同様の配合で各塩化ビール樹脂組成物をつくりその加工性を測定し、結果を表-2に示した。

表 - 2 から明らかなように(A)成分、(C)成分の η ap/C が 2 未満の場合滑性が劣ると同時にゲル 化速度が遅く、高温での引張り伸度も劣る。ま た(B)成分の n *p/c が 1 をこえると (比較例 7) 滑性が振端に劣る。これら比較例に比べ、本発 明例は加工性の全てが優れている。

賽 . -- 2

	·		重合物。	り組成			· ·		<i>t</i> n .	工 特	性		•
	ω成	分	(B) 成分		(C) 成分		ロール商		性	スチックネス	ゲル化特性		<u> </u>
-	メルカプタン (部)	7*P/C	メルカプタン (部)	7 =P/C	メルカプタン (部)	7 °P/C	1.0 phr	3.0 phr	5.0 phr	2.0 phr	T m ex	Mmax	高温引張り伸展
								·		(min)	(aim)	(kg/cm)	(95)
夹施例 2	0.003	5.0	0. 5	0.5	0.002	5, 0	3.6	4.0	4.3	30	1.6	4, 8	230
				<u>!</u>	·							* + +,	
3 س	0.01	3.0	0.5	. 0.5	0.002	5.0	3,5	3, 9	4.1	30	1.7	4.8	. 210
			!							i. i	1		
~ 4	0.003	5.0	0.5	0, 5	0.006	3,0	3.6	4.0	4.3	30	1.6	4.9	, 200
													ļ ·; ··· ·
- 5	0.02	2.0	0.5	0.5	0.002	5.0	3.6	3,8	4.0	25	1,8	4,6	210
					. !		· .						
比較例6	0.05	1.0	0, 15	0, 5	0.002	5, 0	3.0	3, 4	3,5	8	3,5	4.3	180
			 -	• •		٠			,				
~ 7	0.003	5,0	0. 5	2.0	0.002	5.0	2.9	3, 2	3.4	5	1.5	4. 9	210
					[.	i							
· 8	0.003	5,0	0.5	0,5	0.03	1.0	3.1	3.4	3,6	7	3.8	4, 1	170

実施例 6.~ 8、比較例 9~10

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモノマーは全てエチルメタクリレート30部、ローブチルアクリレート20部とし、(A) 成分及び(C) 成分のモノマーを表ー3のように変え、表ー3に従つてローオクチルメルカブタンを選量加えて各実施例、比較例の重合物を製造した。各重合物を用い、実施例1と同様の配合で各塩化ビニル樹脂組成物をつくり、その加工性を評価し、結果を表ー3に示した。

表-3から明らかなように(B)成分。(C)成分が本発明の範囲でも(A)成分のメチルメタクリレートのコモノマーのローブチルアクリレートが20 が を越えると、ロール滑性(滑性の持続性)は 大巾に実施例6より劣る。

また、(A)成分、(B)成分が本発明の範囲でも(C) 成分のメチルメタクリレートのコモノマーのエ チルメタクリレートが50多を越えるとロール 滑性は実施例7より大巾に劣る。

表 - 3

			*	合物 0	り、組ょ	之			加工等性						
٠	(A) 成 分 モノマー メルカブタ 和成(部) ン量(部)			(B) 成	分	(C) 成分			ロール清性		スチツクネス、ゲル化特性		と特性 と特性	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	モノマ- 組成(部)	メルカプタ ン量 (部)	7 op/c	メルカブタ ン量 (部)	7 •P/C	モノマー 組成 (部)	メルカプタ ン量 (部)	7 °P/C	1.0 phr	3, 0 phr	5.0 phr	2,0 phr	Tmax	Mmax	高温引張り伸展
実施例 6	MMA/BA	0.003	4, 0	0, 5	0.6	ММА 20	0.002	5, 0	3.5	4.0	4, 2	(min)	1.3	4.0	
. 7	MMA 3 0	0.003	5.0	0, 5		MMA EMA 15/5		3.0	3, 6	4, 1	4, 3	17.5	1.4	4.9	220
~ 8	MMA/BA 25/5	0.003	4.0	0, 5		MMA/BA		4.0	3,6	4.1	4.2	18		4.9	200
七較例 9	20/10	0,001	4.0	0.5		ММА 20		5, 0	3,4	3.6	3,8	8	1,5	4,5	190
~ 10	ММА 30	0.003	5.0	0.5	٠ .	MMA EMA 8/12	0.0015	3.0	3, 1	3,4	3, 5	6	1.4	4,5	180

(EMA: エチルメタクリレニト)

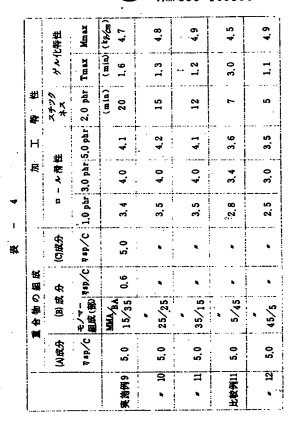
夹施例 9 ~ 11、比較例 11 ~ 12

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモノマー組成を表 - 4 のように変え、 n - オクチルメルカブタンは(A) 成分、(B) 成分、(C) 成分とも実施例1と同量だけ加えて各実施例、比較例の重合物を製造した。

各重合物を用い、実施例1と同様の配合で、 各塩化ビニル樹脂組成物をつくりその加工性を 測定し、表 – 4 に結果を示した。

表-4から明らかなように、(B)成分のメチルメタクリレート含量が30多未満(比較例11)となるとロール滑性が低下すると共にスチックオスも低下し、ゲル化速度が極端に遅くなる。またメチルメタクリレートの含量が70多を越える(比較例12)とロール滑性、スチックオスが低下する。

特許出顧人 三菱レイヨン株式会社 代理人 弁理士 吉 沢 敏



手 続 補 正 書

昭和36 年 3 月 9 日

特許庁長官 島田春樹 殿

- 事件の表示
 特顧昭 5 5 6 6 8 9 3 号 /
- 2. 発明 の名称 塩化ビニル樹脂組成物
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

(603) 三菱レイヨン株式会社

取締役社長 金澤 脩 三

4. 代 理 人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

三菱レイヨン株式会社 内

(6949) 弁理士 吉 沢 観

 補正命令の日付 (自発補正)

6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

7. 補正の内容

持開昭56-163139(10)

- (/) / / 資 4 行「ならびに滑性の持続性」の語を削除する。
- (2) / / 頁 6 行「加工性」を「二次加工性」と 訂正する。
- (3) / / 頁 6 ~ 8 行「他に・・・・・してくる」の部分を削除する。
- (4) 2 2 頁 6 行「比較例 6 ~ 8 」を「比較例 6 」 と訂正する。
- (5) 2 3 頁下から 3 行~ 2 3 頁 / 行「(A)成分、・・・・・・劣る。また」の部分を削除する。
- (6) 23頁1行「比較例?」を「比較例6」と 訂正する。
- (7) 2 3 頁 2 行「これら」を「この」と訂正する。
- (8) 3 4 頁、表一3 中、「比較例6 の行」と「 比較例 8 の行」とを削除し、「比較例 7 」を 「比較例 6 」と訂正する。
- (9) 2 5 頁 / 行「比較例 9 ~ / 0 」を「比較例 7 」と訂正する。
- (10) 2 5 頁 1 1 ~ 1 6 行「四成分、・・・・また、」

- の部分を削除する。
- (//) 26頁、表一3中、「比較例9の行」を削除し、「比較例10」を「比較例11と訂正する。
- (/2) 2 7 頁 / 行「比較例 / / ~ / 2 」を「比較 例 8 」と訂正する。
- (/3) 28頁、表一4中、「比較例 / / の行」を 削除し、「比較例 / 2」を「比較例 8」と訂 正する。
- (/4) 29頁/~5行「(B)成分・・・・・選くなる。また」の部分を削除する。
- (/s) 19頁6行「比較例/2」を「比較例8」 と訂。正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.